

RONIDOL, comprimate

Viðurkennt

- Ronidazole

Product identification

Heiti lyfs:

RONIDOL, comprimate

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
Aðeins í boði í [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- **Homing pigeon**
 - **Pigeon (ornamental pigeon)**
-

ATC flokkun (dýralyf):

QP51AA08

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Rúmenía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Aðeins í boði í [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Delos Impex 96 S.R.L.

Marketing authorisation date:

27/06/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Nutri Biomed Hellas Ltd.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:160206

Dagsetning leyfisbreytingar:27/06/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041552>